鰤 四番

耐後ポリマー含有溶液および炭素成形品

技術分野

- 本発明は、耐炎がリマー、および耐炎がリマーを含有する溶液に関するもので、さら に詳しくは耐炎成形品等を得るのに好適な耐炎がリマーおよび耐炎がリマー含有格 旅および製造方法に関する。 [000]
- さらには、前記耐炎ポリマーを含有する耐炎成形品、炭素成形品およびそれらの製 **造方法に関する。** [0002]

背景技術

- 団炎機雄は耐熱性・鍵数性に優れていることから、例えば辞接作業等で飛散する 高原の鉄粉や辞後火花等から人体を保護するスペッタシート、さらには航空機等の **坊炎断熱材などで幅広く利用され、その分野における需要は増している。** [0003]
- ツ用品に広く使用され、さらに鉛鉛、自動車などの運輸機械用途分野などにも使用さ れようとしている。また、近年は炭素銀維の高い導電性や放熱性から、携帯電話やバ 1力学的、化学的語格性及び整量性などにより、各種の用途、例えば航空機やロケ また耐後機能は炭素機維を得るための中間原料としても重要である。 鼓炭素機能 ットなどの依空・宇宙用航空材料、テニスラケット、ゴルフシャフト、釣竿などのスポー ソコンの管体等の電子機器部品や、燃料電池の電極用途への応用が強く求められ [0004]
- **政
 改
 录
 機
 推
 は
 、
 一
 般
 に
 耐
 炎
 繊
 維
 を
 登
 森
 等
 の
 不
 后
 性
 ガ
 ス
 中
 で
 高
 温
 加
 熱
 す
 る
 こ
 と
 に
 よ** PAN)系耐後機維であればPAN系前駆体機権を空気中200~300℃の高温で耐 り炭化処理する方法によって得られる。また、耐炎機提は、例えばポリアクリロニトリル 炎化(PANの頃化反応+酸化反広)することによって得られている。 [0002]
- しかし、この耐炎化反応は発熱反応で、対心機維形態すなわち固相の状態の反応 定する必要がある。このように現在知られている耐炎化プロセスは十分効率的なプロ である。そのため温度制御のためには長時間処理する必要があり、耐炎化を所望の 時間内に終了させるにはPAN系前駆体線維の蝦度を特定の値以下の細鎖度に限 [9000]

. VVO 2005/080418

PCT/JP2005/002564

セスとは倉いにくい。

- 反応であるため、除熱が綴しく実質的に得るのが困難であった。 徐って、耐炎成形品 [0001]. また、耐炎製品として、繊維以外の形態、例えばシート、フィルムといった平面形状 各種立体形状等の耐炎成形品を得ることも、先に述べたように耐炎化反応が発熱 は概様状物に限られ、平面ツートなどはから協能状物を微物等にして配治してい るのが現状である。
- 、状物、立体成形品等が得られるようになれば、耐炎成形品の用途が格段に低がる。 素成形品の高物性を維持しながの母を向上させることができればコスト的に優位と 策権や、繊維状物以外の炭素質品(炭素成形品)、例えばシート状炭素、立体炭素 任意の構度の耐炎機能や、繊維状物以外の耐炎製品(耐炎成形品)、例えばシー さらにそれらの毀造条件や炭化条件を適正化することによって、任意の財政の炭素 並形品といった炭素製品群を得ることができ、その使用用途を拡大できる。また、炭 \$\$. [0008]
- 以上の技術的課題を解決する一つの方法として、格棋による溶液化が検討されて [6000]
- 例之代、アグリロニトリル系重合体粉末を不活性雰囲気中で密度が1.20g/cm3以 上となるまで加税処理した後、溶剤に溶解して繊維化せしめた繊維状物を熱処理す るという技術が開示されている(例えば、特許文献1参照)。 [0010]
- しかしながら、耐炎化の進行していないアグリロニドル系蛋合体粉末を使用してい を使用しているため、耐腐食性のある特殊な材質の装置を用いる必要があるなど、コ また格剤として、一般の有機がリマーを分解させやわい硫酸、硝酸等の強酸性路媒 5ため溶液の医時的粘度変化が大きく糸切れが多発しやすいという映图があった。 スト的にも現実的ではなかった。 [00]
- 例えば、特許文献2参照)、前述した装置への崩路食性付与や溶液の不安定さにつ また、加熱処理したアクリロニトリル米重合体粉末と加熱処理しないアクリロニトリル **系重合体粉末を混合して同様に酸性溶媒中に溶解する方法が提案されているが(** いて課題が解決されないままであった。 [0012]
- さらに、ポリアクリロニトリルのジメチルホルムアミド辞依を加熱処理してポリアクリロニ [0013]

WO 2005/080448

トリルが頃化構造を伴うポリマーへ転換することが関示されているが(例えば、非特許 文献1参照)、ポリマー徴度が0.5%と希薄辞被であり粘性が低すぎるため実質的に 機構等への賦形・成形は困難であるし、その過度を高めるようとするとポリマーが折出 し溶液として使用することができなかった。

- [0014] 一方、ポリアクリロニドリルを1級アミンで変性した溶液は闘示されているが(例えば、非特許文献2参照)、かかる溶液は耐炎化の進行していないポリアクリロニトリル自体に鋭水性を与えたものであって、耐炎ポリマー含有溶液とは、技術思想が全く異なるものである。
- [0015] また、特殊な炭化条件において耐炎機構から炭素繊維の転換例において高物性と 伴に収率向上できる技術が開示されているが(例えば、特許文献3参照)、より容易れ 方法での両立が求められていた。

特許文献1: 64公昭63—14093号公報

特許文献2: 侍公昭62—57723号公報

特許文献3:特許2636509号公假

非特許文献1:「ポリマー・サイエンス(USSR)」(Polym. Sci. USSR), 1968年、第 10巻, p. 1537

非特許文献2:「ジャーナル・オブ・ポリマー・サイエンス, パートA:ポリマー・ケミストリー」(J. Polym. Sci. Part A:Polym. Chem.), 1990年, 第28巻, p. 1623

発明の開示

発明が解決しようとする課題

[0016] 本発明の目的は、前記課題に鑑みて、往来にない形状の耐炎成形品をも得ることができる成形加工性の優れた耐炎がリマー、耐炎がリマー含有溶液およびこれらを簡便に得られる製造方法を提供することにある。さらにはかかる耐炎ボリマーを用いた耐炎成形品、炭素成形品およびそれらを簡便に得られうる製造方法を提供することにある。

課題を解決するための手段

- [0017] 上記目的を違成するために、本発明は下配構成を有する。
- (1)アミン茶化合物で変性されてなる耐炎ポリマー。

(2) 団後ボリマーの前題体がアクリロニトリル系ポリマーである前配の研炎ポリマー。

- (3) 研炎ボリマーおよび極性有機溶媒を含む耐炎ボリマー含有溶液。
- (4)極性有機溶媒がアミン系有機溶媒である前配耐炎がリマー含有溶液。
- (5)アミン系有機溶媒が2以上の官能基を有するアミン系化合物である請求項3の耐炎ボリマー含有溶液。
- (6) 同炎ポリマーがアミン系化合物で変性されているものである前配いずれかに記載の耐炎ポリマー含有溶液。
- (7)前記耐炎ポリマーがアクリロニトリル系ポリマーを前駆体として得られたものである前記い、ずれかに記載の耐炎ポリマー含有铬液。
- (8)下記式で水められる耐炎ポリマーの濃度が2~70度量%である前記いずれかの所炎ポリマー含有溶液。

耐炎ポリマー激度(重量%)=100×耐炎ポリマー重量(g)/耐炎ポリマー含有铬液重量(g)

耐炎ポリマー国盘:耐炎ポリマー舎有辞液を窒素中、50℃/分で300℃まで昇塩した際に、残存する固形成分の重量。

- (9)耐炎ボリマーの前駆体をアミン系有機辞貨中、またはアミン系化合物を含有する 極性有機辞媒中で耐炎化することを待覚とする耐炎ボリマーおよび極性有機路線を 含む耐炎ボリマー含有溶液の製造方法。
- (10)耐炎ボリマーをアミン系有機路域に、あるいはアミン系化合物を含有する極性有機路媒に路解することを特徴とする耐炎ボリマーおよび極性有機路媒を含む耐炎ボリマー含有路後の製造方法。
- (11)アミン系化合物で変性された耐炎がリマーにより一部または全部が構成されてなる耐炎成形品。
- (12)機様状である前配耐炎成形品。
- (13)シート状でもって、かつ厚みが5mm以下である(11)の逆炎成形品。
- (14)アミン系化合物で変性された耐炎ポリマーを炭化してなる炭素成分により一部または全部が構成されてなる炭素成形品。
- (15) 機雑状である前記段紫成形品。

と結晶サイズLc(オングストローム)が30以下であり、かつ、Lcと登衆含有量N(重量 17)請求項14~16のいずれかに記載の炭素成形品であって、広角X線で閲定し %)が、N≥0.04(Lc-30)′2 +0.5 の関係を満足する炭素成形品。 (18)(3)~(8)のいずれかに記載の耐炎がリマー含有溶液を屈形する賦形工程と、 前記工程の後に辞媒を除去する除去工程とを含む、耐劣成形品の製造方法。

(19)前配賦形工程が、シート状に賦形する工程である、前記耐炎成形品の製造方

(20)前記賦形工程が、鐵維状に賦形する工程である、(18)の耐炎成形品の製造

(21)(11)~(13)のいずれかに記載の耐炎成形品を炭化することを特徴とする炭素 成形品の製造方法。 (22) (18) ~ (20) のいずれかに記載の方法により得られた耐炎成形品を放化するこ とを特徴とする炭素成形品の製造方法。

発明の効果

本路明によれば、以下に説明するとおり、粗々の形状に成形加工な耐炎がリマーを 来にない形状の耐炎成形品をも得ることができる。また、かかる耐炎成形品をそのま ま炭化することも可能であり、種々の形状の炭素成形品を効率よく製造することがで 含有する溶液を得ることができる。また、かかる耐炎ポリマーを用いることによって従 [0018]

図面の簡単な説明

[6019] [図1]実施例2で使用した乾式紡糸方法の概念図。

図2)実協例6で得られたアミンで変性された耐炎がリャーおよび実施例5で得られた アミン変性していない耐炎繊維の固体NMRスペクトバ

符号の説明

[0020] 符号は以下のとおりである。

1 配後ポッマー航路 [0021]

が多くがだ

WO 2005/080448

PCT/JP1005/002564

- 防米筒
- 加船窒泰導入口
- 加熱窒素排出口 s
- 概卷状耐炎成形品
- 格取ローラー

発明を実施するための最良の形態

- 本発明の耐後ポリマーとは耐炎性のあるポリマーであり、また、耐炎ポリマー含有路 容板してはは粘性液体であり、賦形や成形する際に流動性を有するものであればよ く、室はで焼動性を有するものはもろんのこと、ある阻度で流動性のない固体やグ ・状物であってし、加熱やせん断力により加工
 は使付近で硫動性を有するもの全て 変とは耐炎ポリマーを主とする成分が有機溶媒に溶解している溶液である。 ここで、 な品は [0022]
- また、本発明において耐炎とは、「防炎」という用語と実質的に同義であり、「殷雄」と **ち燃えにくい性質を示す総称である。耐炎性能の具体的評価手段として、例えばUS** 穿を評価することで判定できる。残後時間は短い方が、炭化炭も短い方が研炎(防炎 は多種多様であり、耐炎性能の度合いも非常に高度で全く着火しない耐炎性を持つ いての記載されている。評価すべき質萃(呼な5mm米筋のボード、ブァード、ツート 74ルム、厚手布炮等)をパーナーで特定時間加船し、労火後の残炎時間や炭化長 で認められるものが対象となる。具体的には耐炎性能が優秀あるいは良好であること 然焼財殴力法が記載されている。較方法で財優した後に炭化面剤や残炎時間を測 しのから着火後に燃焼がある程度推開するものまで広範囲にまたがるものであるが、 後述する実施例に示される具体的な評価方法によって耐炎性能が定めた水準以上 いう用語の意味を含んで使用する。具体的に耐炎とは燃焼が巣焼しにくい、ナなわ 2 2150(1956)には薄い材料の防炎は酸方法(45°メッケルパーナー社)につ 定することで同様に判定できる。本路明の団後はリマーや団炎成形品の形状・形態 が好ましい。特に耐炎ポリマーの段階においては単粒の条件によってポリマーの形 状・形態が変化し耐炎としての性質としてかざりバラツキを含みやすいので、一定の 性能が優秀と判定される。また機権致品の場合、JIS L 1091(1977)に機権の [0023]

- 形状に成形せしめた後に評価する方法を採用するのが良い。
- [0024] 耐炎ボリマーを成形してなる耐炎機維等の耐炎成形品も、後述の実施例に示される具体的な耐炎性の腎伍手段を持って測定しうる。
- [0025] 本発明における耐炎ポリマーとは通常耐炎機能や安定化機能と呼称されるものの 化学構造と同一または類似するものであり、ポリアクリロニトリル系ボリマーを前駆体と し空気中で加熱したもの、石油や石炭等をベースとするビッチ原料を酸化させたもの やフェノール財脂系の前駆体等が例示される。溶液化が容易な点からポリアクリロニ トリルを前駆体として得られる耐炎ポリマーが好ましい。
- [0026] ポリアクリロニトリル系ポリマーを前駆体とする場合であれば、耐炎ポリマーの構造 は完全には明確となっていないが、アクリロニトリル系耐炎機能を解析した文献(ジャ ーナル・オブ・ポリマー・サイエンス、パートA:ポリマー・ケストリー・エディション」(J. Polym. Sci. Part A:Polym. Chem. Ed:), 1986年, 第24巻, p. 3101)では、 ニトリル基の環化反応あるいは酸化反応によって生じるナフチリジン環やアクリドン環 、本素化ナフチリジン環構造を有すると考えられており、構造から一般的にはラダー ポリマーと呼ばれている。もちろん未反応のニトリル基が段存しても耐炎性を損なわな い限りよいし、分子間に微量架橋結合が生じることがあっても溶解性を損なわな natt.
- [0027] 本耐炎ポリマー自体またはその溶液の核磁気共鳴(NMR)装置により13-Cを測定した場合、ポリマーに起因して150~200ppmにジグナルを有する構造であることが好ましい。核範囲に吸収を示すことで、耐炎性が良好となる。
- [0028] 耐炎ポリマーの分子量は特に限定されず、成形方法に応じた粘性を有する分子量とすればよい。
- [0029] また、本発明の耐炎ボリャーとしては、アミン系化合物によって変性されたものが 好ましく使用される。ここでい・り「アミン系化合物によって変性された」状態としては、ア ミン系化合物が原料前層体ボリャーと化学反応を起こした状態、または水素結合者 しくはファンデルワールス力等の相互作用によりボリャー中に取り込まれた状態が例 示される耐炎ボリャー含有溶液中の耐炎ボリャーがアミン系化合物によって変性され ているか否かは、以下の方法でわかる。

- A. 分光学的方法、例えば先に示したNMRスペクトルや赤外吸収(IR)スペクトル等を用い、変性されてないポリマーとの格造との差を解析する手段。
- B. 後述する方法により団後ポリマー含有存該中の耐炎ポリマー<u>低量を制</u>定し、原料 とした前駆体ポリマーに対して重量増加しているか否かによって確認する手段。
- [0030] 前者の手段の場合、通常空気酸化によって得られたポリマー(アミン変性なし)のスペクトルに対し、アミンで変性された耐炎ポリマーのスペクトルには変性剤として用いたアミン化合物の由来する部分が筋たなスペクトルとして迫加される。
- [0031] 後者の手段の場合、通常、一般に空気酸化によっては前距体機構の高昼に対して、 、耐炎機能は同程度の重量が得られるが、アミンで変性されることにより前距体ボリマード対して、1.1倍以上、さらに1.2倍以上、さらに1.3倍以上に増加していることが発生して、2.6円以下、さらに1.3倍以下、さらに2.3倍以下、さらに2.3倍以下、さらに2.3倍以下、さらに2.3倍以下、さらに3.3倍以下、さらに3.3倍以下、さらに3.3倍以下、さらに3.3倍以下、さらに3.3倍以下、さらに3.3倍以下、さらに3.3倍以下、さらに3.3倍以下、さらに3.3倍以下、さらに3.3倍以下、さらに4.3が発生して、3.4が30~1分が異物となる場合があり、耐炎成形品とした研究、ボリマー成分が異物となる場合があり、3.40で3重量変化が大きいとボリマーの耐炎性を損なう場合がある。
- [0032] ここで耐炎ポリマーは水不裕性の場合もありえるし、水溶性の場合もありう。水不溶性、水溶性は溶媒の違れや前配重量変化の割合と関係があり、アミン系化合物を溶媒として用いた原重量増加率が大き いまど木溶性となる傾向が窓められるが、幹細は明らかでない。
- [0033] また、水不溶性あるいは水溶性のポリマーとするのかは目的、用途によって適宜逸 択できるものの、加熱処理が強い42と、後の成形品の段階では水不溶性となる場合 が多い。
- [0034] 耐後ボリマーを得るためのアミン変性に用いることのできるアミン系化合物は1級~4級のアミノ基を有する化合物であればいずれでもよいが、具体的にはモノエタノーバデン、ジェタノールアミン、ドリエタノールアミン、Nーアミンエチルエタノールアミン等のエタノールアミン 類やコチレンジアミン、ジェチレントリアミン、ドリエチレンテトラミン、デドラエチレンベンタミン、ベンタエチレンへキサミン、Nーアミノエチルビベラジン等のポリエチレンボリアミン等やオント、ガ、バラのフェニアンジアミン等が維げられる

PCTIJP2005/002564

- **諡基を有する化合物であることが反応性等の観点から好ましい。これらは1種または2** 有していることも好ましく、アミノ基とこのようなアミン以外の官能基とも含め2以上の官 徴以上併用して用いることができる。アミノ基以外の官能基を有する化合物、例えば、 特にアミノ基以外にも水酸基等の酸素、 盆業、 硫黄がどの元素を有する官能基を 水酸基を有する場合、水酸基が耐炎がリマーを変性することもあり得る。 [0035]
- に好ましく、上のほうでは、70重量%以下、60重量%以下、50重量%以下の順で好 ましい。強度が低い場合、本発明自体の効果を損じないが、成形の際の生産性が低 所後ポリマーが、下のほうでは、2%重量以上、10重量%以上、20重量%以上の順 本発明の耐炎ポリマーは有機格媒を熔煤とする溶液とすることができる。含まれる い場合があり、徴度が高い場合、流動性に乏し、成形加工しにくい場合がある。ここ で耐炎ポリマー強度は下記式で求められる。 [0036]

耐炎ポリマー酸度(直盘%)=100×耐炎ポリマー重量/耐炎ポリマー含有溶液重

を窒禁ガス中、50℃/分で300℃まで昇俎した際に残存する固形成分の重盈として 求められる。 また、適当な婚固剤(沈殿剤)を用いて固形ポリマーを分離できる場合 は直接凝固ポリマーの塩量から求めることができる。具体的には水不溶性ボリマーの **場合、水中に団炎ポリマー含有格筋を投入し、90℃の温水で水溶性成分を十分ポリ** なお、耐炎がリマー重量は熱重量分析装置(TC)を用いて、耐炎がリマー含有溶液 マー中から洗浄除去し、乾燥した後の固形ポリマーの重量として求められる。

- 有機格媒としてアミン系有機溶媒を使用できる。かような溶媒としては、1級~4級の アミン構造を有する化合物であればいずれであってもよい。かかるアミン系有機路媒 を用いることによって、耐炎ポリマーが均一に絡解した耐炎ポリマー含有溶液となり、 かつ良好な成形性を兼ね備えた耐後ポリマーが実現するものである。 [0037]
- この容媒には、アミン系有機溶媒などアミン系化合物を含むことができる。アミン系化 合物で変性された耐炎ポリマーは極性が高く、極性有機溶媒が飲ポリマーをよく辞解 また、本発明の耐後ポリマーは極性有機溶媒を溶媒とする溶液とすることができる。 するためである。 [0038]

- ここで怪性有機溶媒とは水酸基、アミノ基、アミア基、スルホニル基、スルホン基等を ールアミン、トリエタノールアミン、Nーアミノエチルエタノールアミン等のエタノールアミ ジエチレングリコール、トリエチレングリコール、分子属200~1000程度のポリエチレ ングリコール、ジメチルスルホキシド、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、N-よりアミン等やオント、メグ、ハブのフェニアンジアミン等をアミン変性剤と採用して用い 育するもので、さらに水との相降性が良好なもので、具体例は、エチレングリコール、 メチルゲロリドン等やアミン系有機熔探として前侶したモノエタノールアミン、ジエタノ ン類やエチレンジアミン、ジェチレントリアミン、トリエチレンテトラミン、チドジェチァン ヘンタミン、ヘンダエチァンくキャミン、N-アミンエチケアヘアジン母のボリエチァン 5ことができる。こわらは1種だけで用いてもよいし、2種以上協合して用いてもよい。 [0033]
- とりわけり、ジメチルストポキシドは耐炎ポリマーが水中で疑因しやすく、また級密や [0040]
- **育する官能基を有していることも好ましく、アミノ基とこのようなアミン以外の官僚基とも** 所校成形品を得ることができ、また後述する機様状、シート状への成形性が向上する アミン系格域の場合、アミン基以外にも水酸基等の酸素、窒素、硫黄などの元素を にポリマーがより均一に溶解した耐炎ポリマー含有溶液とすることで、異物の少ない 含め2以上の官能基を有する化合物であることが溶解性の観点から好ましい。耐炎 [0041]
- である点やコストの根点から好ましい。水を添加する場合の添加型は耐炎ポリマー10 ーな溶液としてもよい。水を用いることは、役述する成形時の辞媒胎去が比較的容易 上の方としては300重量毎以下、200重量部以下、150重量部以下の頃に好ましい 3重最部に対して、下のほうどしては5重数部以上、10重量部以上、20重量部以上、 また、本目的を妨げない範囲で、例えば耐炎ポリマーが水溶性の場合には、水等 の他の溶媒(例えば、水溶性溶媒)を極性有機溶媒上組み合わせて用いることで物 [0042]
- レングリコール、ジメチルスレホキシド、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、N 、ジエチレングリコール、トリエチレングリコール、分子量200~1000程度のポリエチ また、アミン系溶媒の場合、その他混合される少量成分として、エチレングリコール [0043]

Ξ

- きる。さらに好ましくは10~10000Pa・s、さらに好ましくは20~1000Pa・sである。か / 阅定することができる。いずれか1つの別定方法により上配範囲に入ればよい。 また 法、成形温度、口金、金型等の種類等によってそれぞれ好ましい、範囲とすることがで きる。一般的には50℃での測定において1~100000Pa・sの範囲で用いることがで かる粘度は各種粘度測定器、例えば回転式粘度計、レオメータやB型粘度計等によ 本発明の耐炎がリマー含有溶液の粘度は、ポリマーを用いての賦形方法、成形方 かかる範囲外であっても成形時に加熱あるいは冷却することにより適当な粘度とし て用いることもできる。 [0044]
- 次に、本路明の耐炎ポリマー含有溶液を製造する方法の何を説明する。本発明の 所炎ポリマー含有溶液を得る方法としては、以下の方法が例示される。 [0045]
- A. 前駆体がリマーを路液中で耐炎化する方法。
- B. 耐炎ポリマー成分溶媒に直接溶解する方法。
- ェノール樹脂等を用いることができる。中でもポリアクリロニトリル系ポリマーは溶解性 前配いずれの方法であっても原料となる前駆体がリマーとしては、例えば、ポリアク ロニトリル系ポリマー、石油または石炭を原料とするピッチを原料とするポリマー、フ の点から好ましい。 [0046]
- 点から、アクリロニトリル由来の構造を有するアクリル系重合体からなるものが好ましい 。かかろアクリル系共重合体の場合は、アクリロニトリル由来の構造単位を好ましくは8 ロニトリルとその他の共重合成分からなる共重合体からなるものが好ましい。かかるア ポリアクリロニトリル系ポリマーとしては耐炎化反広の進行しやすさおよび溶解性の 5モル%以上、より好ましくは90モル%以上、更に好ましくは92モル%以上のアクリ クリロニトリル系重合体を重合する方法としては、特に限定されないが溶液重合法、 **齧岡重合法、スラリー重合法、乳化重合法等が適用できる。** [0047]
- アクリル酸エステル、メタクリル酸エステルやアクリルアミドなども共重合できる。また上 具体的な共重合成分として、アリルスルホン酸金属塩、メタリルスルホン酸金属塩、 [0048]

め、具体的には、アクリル酸、メタクリル酸、イタコン酸等等を共宜合することもでき、こ れらの一部又は全量を、アンモニア等のアルカリ成分で中和してもよい。アクリロニトリ 述の共国合成分以外にも、耐炎化を促造する成分として、ビニル基を含有する化合 ル系ポリマーの数平均分子量は1000~1000000程度の任意のものを適用できる。 牧平均分子量は希薄溶液の極限粘度の測定等から求めることができる。

PCT1JP2005/002564

2

WO 2005/080448

- u E以下の欲位子となっていることが、溶媒への溶解性の観点から特に好せし、。ま **設は粉末、フレーク、繊維状いずれでもよく、重合中や抜糸時に発生するポリマー屑** た、予めモノマーの段階から辞媒に溶解しておき、適当な重合方法によりポリマー化 や糸屑等もリサイクル原料として用いることもできる。好ましくは粉末状、とりわけ100 前耶体ボリマーを極性有機溶媒に溶解する場合には、前翆体ボリマーの形状、形 したポリマー落液をそのまま用いることしてきる。 [0049]
- るなどして適当な形状にしてもよい。また、市販の耐炎製品を用いても良いし、かかる 掛⊭状であっても、粒子状であっても、粉末状であっても、多孔質状であってもよい。 数体ポリマーを破累界囲気下、適当な温度、例えば200~300℃で酸化したものを 耐炎ポリマーを直接極性有機溶媒に溶解する場合には、ポリマーとしては前配前 いかる耐炎がリマーとして、予め前的形状にした前駆体ポリマーを耐炎化したものを 用、ることができる。かかる団後化が進行したボリマーは、形状は特に限定されず、 用いても良いし、例えば長椒提状前駆体ポリマーを耐炎化じた後に、切断、加工す 所炎製品を製造する過程で発生した屑類を用いても良い。 かかる方法によれば、一 且発生した耐炎機構屑を再利用して耐炎製品を製造することが可能になる。 [0020]
- 容解させる場合であっても、 団後ポリマーをアミン系溶媒、あるいはアミン系化合物存 前弱体ポリマーをアミン系辞棋、あるいはアミン系化合物存在下、極性有機落構に 在下、極性有機溶媒に溶解させる場合であっても、溶解は常圧下に行ってもよいし、 常の撹拌機付き反応容器以外にエクストルーダーやニーダ等のミキサー類を単独も 場合によっては加圧下あるいは越圧下行ってしない。 疳解に用いる装置としては通 しくは組み合わせて用いることができる。 [0051]
- この場合、アクリロニドリル系ポリマー100重量部に対して、アミン系辞棋、あるいは アミン系化合物と極性有機溶媒の合計を100~1900重量的、より好ましくは150~ [0052]

<u>،</u>

PCT/JP2005/002564

1500国盘的用いて溶解することがよい。

- とができる。中でも空気を加えることは取扱いおよびコストの面で好ましい。また、耐炎 が好ましい。また耐炎化が進んだポリマーの耐炎化度をさらに上げるために、酸化剤 剤を用いることが好ましい。具体的にはニトロ系、ニトロキシバ系、キノン系等の酸化剤 が挙げられる。中でも、特に免ましいのはニトロベンゼン、0。m,アードロトルエン、ニ 比とすることで最終的に得られる耐炎ポリマー含有溶液の凝度を前配した好ましい、街 、ロキシレン等の芳香族ニトロ化合物を挙げることができる。これら酸化剤の添加量は 前
 駆体ボリマーをアミン系辞媒、あるいはアミン系化合物の存在下、極性有機溶媒 を用いることができる。かから酸化剤としては、有機若しくは無機の酸化剤を用いるこ におよび帝族化を液相で均一的に進行させるためには落媒系に混合しやすい酸化 て溶解した後に、耐炎化する場合に、耐炎化を十分進めるには餡化剤を用いること 好ましく、1~80重量部がより好ましく、3~60重量部がさらに好ましい。かかる配合 符に限定されないが、前駆体ポリマー100重量部に対して、0.01~100重量部が **田に制御することが容易となる。** [0053]
- 前耶体ボリマーをアミン系裕集、あるV いエアミン系化合物の存在下、極性有機溶媒 系化合物および極性有機溶媒と酸化剤は、前駆体ポリマーを加える前に混合してい マーを得る方が不容性物が少ない点で好ましい。もちろん、前駆体ボリマー、酸化剤 てもよく、前駆体がリマーと同時に混合してもない。先に前駆体がリマーとアミン系化 合物および極性有機溶媒等を混合し、加閑辞解してから、酸化剤を舔加し耐炎ポリ アミン系化合物、極性有機溶媒以外の成分をかかる溶液に混合することが妨げら に辞解した後に、耐炎化する場合において、アミン系落媒と酸化剤、あるいはアミン れるものではない。 [0054]
- **温度は用いる溶剤や酸化剤によって異なるが、100~350℃が好ましく、110~30** 温度で加熱することにより前駆体がリマーの溶解および耐炎化を進行させる。この際 かかる前駆体ポリマーとアミン系化合物および極性有機路煤等の混合液を適当な 0℃がより好ましく、120~250℃がさらに好ましい。もちろん、予め耐炎化が進行し た前駆体を溶解させた場合であっても加熱により更に耐炎化を進行させてもよい。 [0055]
 - 上記方法により得られた本発明の耐炎ポリマー含有溶液中には未反応物や不溶 [00026]

機準状化などの成形前に、焼結フィルター等を用いて未反応物や不要物をろ過・分 生物やゲル等はない方が好ましいが、做異項存することもありうる。場合によっては、 飲することが好ましい。

- させることもできる。これらは、耐後化を進行させる前に添加してもよいし、耐後化を進 は子、カーボンブラック等の顔料、シリコーン等の消泡剤、リン化合物等の安定剤・壁 なお、本発明の耐炎ポリマー含有熔筋中にはシリカ、アルミナ、ゼオライト等の無機 の溶解性を向上させる目的で塩化リチウム、塩化カルシウム等の無偶化合物を含有 数剤、各種界面括性剤、その他の極加剤を含ませても構わない。また耐炎ポリマー 行させた後に液加してもよい。 [0027]
- チワングリコール、ポリエチレングリコール、ジメチルストホキシド、ジメチルないムアミ また、前配した極性化合物であるエチレングリコール、ジェチレングリコール、ドリエ 節加しておいても良いし、前駆体がリマーにこれらの化合物を含ませておいてもよい ド、ジメチルアセトアミド等を含ませる場合には、アミン系有機溶媒にこれら化合物を [0028]
- 最終的に得られた耐炎ポリマー含有溶液の粘度、ポリマー健度や耐炎性の進行度 **合、溶媒の種類等によって、前配した好ましい範囲に適宜調整することができる。** [0023]
- 次に、耐炎ポリマーを使用した耐炎成形品について説明する。 本発明の耐炎成形 品は、アミン系化合物で変性された耐後ポリマーにより一部または全部が構成されて なる耐炎成形品である。また、前記本路明の耐炎ポリマー含有溶液がその他のポリ マーや化合物に配合されているものにより構成されていてもよい。 [0900]
- かかる本発明の耐炎成形品は、前記本発明の耐炎ボリマー含有溶液をជ形する **貮形工程と、溶媒を除去する工程を経て得ることができる。** [000]
- かかる耐災成形品は繊維状であってもよく、シート状であってもよく、その他の立体 あるいは平面形状であってらよい。すなわち、賦形工程において機構状に賦形する ことで繊維状の斑炎成形品が、シート状に関形することでシート状の函炎成形品が、 その他立体形状に賦形することで立体耐炎成形品を得ることができる。 [0062]
- 長棋准状の場合には引き揃えてそのまま炭栗樹雄の原料として用いる場合などに好 本発明の機様状の耐炎成形品は、長機維状であっても短機雄状であってもよい。 [0003]

2

査であり、妊娠性状の場合には例えば捲絡糸として協物、 綿物、不厳布等の布帛と して用いる場合などに好道である。

- 好ましく、100~80000本/束がより好ましく、200~60000本/束が更に好ましい また本発明の機能状の耐後成形品は、単繊維であっても、複数の単繊維からなる **東状の凝維であってもよい。東状の繊維とする場合には、1東中の単繊維本数は使** 用目的によって適宜決められるが、高次加工性の点では、50~100000本/東が [0064]
- が好ましく、0.01~100がより好ましい。 一方、布帛等に加工する場合には0.1~1 また、各単雄雄の俄度は、炭素機権の原料とする場合には0.00001~100dtex 維の原料とする場合は1nm~100μmが好ましく、10nm~50μmがより好ましい。 00dtexが好ましく、0.3~50dtexがより好ましい。また、単繊維の直径は、炭素機 ー方、布角に加工する場合は5~100μmが好ましく、7~50μmがより好ましい。 [9065]
- また、本発明の繊維状耐炎成形品の各単繊維の筋面形状は、円、楕円、まゆ型 場合によっては不定形であってもよい。 [9900]
- 空孔が多く強度が低下する場合があり、1.6を組えると概略性が高まりすぎ伸度が低 また、本発明の繊維状の耐炎成形品の比重は、1.1~1.6が好ましく、1.15~ 1. 55がより好ましく、1. 2~1. 5がさらに好ましい。 かかろ比重が1. 1未満であると 下する場合がある。比重は篏段法や浮沈法によって別定できる。 [0067]
- 張強度は万舘引張試験器(例えばインストロン社製 モデル1125)を用いて、JIS L また、本発明の機様状耐炎成形品の単繊維引張強度は0.1~10g/dlexが好ま しく、O. 2~9g/dtexがより好ましく、O. 3~8g/dtexがさらに好ましい。かかる引 1015(1981)に即扱して固定できる。 [0068]
- また、本発明の機能状耐炎成形品に含まれる溶媒成分の残存量は10重量%以下 が好ましく、5重虚%以下がより好ましく、1重量%以下が更に好ましい。かかる溶媒 残存率が10重量%を超えると耐炎性が損なわれる場合がある。 [6900]
- 品は、前述の本発明の耐炎ポリマー含有溶液をそのまま機健状、シート状、その他 の平面または立体形状の耐後成形品に加工できる。場合によっては本発明の耐炎 次に、本発明の耐炎成形品の製造方法について、説明する。本発明の耐炎成形 [0000]

WO 2005/080448

9

PCT/JP2005/002564

げリマーを他のポリマーや化合物へ配合して、賦形、成形し、研佼成形品とすることも できる。具体的には、本発明の耐炎ポリマー含有溶液をアクリロニトリル系ポリマーへ 配合せしめた後に紡糸し、繊維状の耐炎成形品を得ることもできるし、エポキン供脂 に耐炎がリマー合有溶液を配合した後、成形し、硬化せしめ耐炎成形品とすることも ン樹脂の硬化剤として活用することもできる。溶液化しているため、広節な用途に使 できる。この場合極性有機辞媒、特に好ましくはアミン系有機符媒をそのままエポキ 用することができる。

- 次に、繊維状、ツート状、その他の形状の屈炎成形品についてわれた具体的な 製造方依について以下に配す。 [0071]
- は、特に限定されないが極式紡糸法、乾湿式紡糸法、乾式紡糸法やフラッシュ紡糸 法等の紡糸方法をそのままあるいは改良して応用することができる。また、電子紡糸 耐炎がリマー含有溶液を繊維状に成形する、いわゆる耐炎機能を得る方法として 弦等も使用することができる。 [0072]
- る。通常熱風を送る場合、繊維の走行方向に並行流あるいは直交流させることによっ 容媒を煮発せしめる方法である。場合によって金属塩の入った水谷等で疑固を進め を送る、赤外線や高周波数の電磁波を開射する、域圧状態とする等を適宜選択でき いることができるし、マイクロ波を照射することも選択できる。乾燥温度は50~450℃ C行うことができる。輻射加熱方式の赤外線は遠赤外線、中赤外線、近赤外線を用 プロセスの簡便性から好ましいのは乾式紡糸法で耐炎ポリマーを口金から吐出し 水格性成分を除去することを併用できる。乾燥方法としては通常の釈風や水森気 程度の範囲で任意にとることができる。 [0073]
- また、プロセスの生産性を上げるために抑ましいのは湿式紡糸や乾湿式紡糸であり 耐炎ポリマーとして木不熔性のものを強択すれば、水を凝固浴の1成分として用い ることができる。 [0074]

で乾燥する。乾燥の方法としては乾式紡糸法と同様の方法を避択できる。また、別途 さらに200~400℃程度の範囲で熱処理することもできる。 磁固溶験度としては溶媒 具体的には10~60℃程度の水浴あるいは溶媒/水の固合谷で凝固させ、凝固糸 を水洗・延伸または収縮させて糸中の路媒を除去した後に50~450℃程度の範囲

1

- 倍かさらに好ましく1.3~2.5が特に好ましい。延伸倍率は必要とされる耐炎機能の **耐炎繊維としては長樹堆、 短機維いずれも得ることができるので、 紡糸法を含め適** 熱は熱風、スチーム等を適宜選択する。延伸倍率は1..1~4倍が好ましく、1.2~3 宜路択する。さらなる延伸は冷延伸、加熱延伸いずれの方法を取ることもできる。加 強度や機度から設定される。 [0075]
- しては特に限定されず、ポリエーテル系、ポリエステルの界面活性剤、シリコーン、ア ミノ蛮性シリューン、エボキシ疫性シリューン、ボリエーアル変性シリューンを単独ある また、高次加工の必要性に応じて油剤を適宜付与することができる。抽剤の種類と いは混合して付与することができるし、その他の油剤を付与してもない。 [000]
- 機能状成形品は複数本の単微雄からなる東状であってもよく、1東に含まれる単機 口金孔数によって開整することしてきるし、複数本の繊維状耐炎成形品を合糸しても 性の数は、使用目的に合わせて適宜避べるが、前配した好ましい本数とするには、 ž [0077]
- また、単機はの態度を前記した好ましい範囲とするには口金孔径を選択したり、ロ 金からの中田島を適宜定めることにより制御することができる。 [0078]
- また、単繊維線度を大きくする場合には、乾燥時間を長くする、或いは乾燥温度を 耐灸成形品を得たい場合には、電子紡糸法等を用いることが好ましい。かかる方法 により、好生しくは直径100nm以下、より好ましくは1~100nm、さらに好ましくは5~ 上げることが、格族残存量の低波の点で好ましい。より単繊維競度が小さい繊維状 50nmといったナノファイベーレヘッの破敗とすることもできる。 [000]
- また、機健状団炎成形品(耐炎機雄)の断面形状は九孔、楕円孔、メリット等のロ 金吐出孔の形状と铬媒除去する際の条件によって飼御することができる。 [0800]
- 本発明の耐炎機能の比重は例えば乾燥または熱処理条件により制御することがで きる。乾燥条件として、乾燥温度を50~450℃とすることでまた熱処理条件として20 [0081]

0~400℃の範囲とすることで前記した好ましい範囲の比重とすることができる。また 乾燥が空気中であれば酸化も進行し、炭化収率アップ等の好ましい、球象に通じる こともある。

PCTI/JP2005/002564

8

W'O 2005/080448

- また、乾燥条件として乾燥温度を溶媒の沸点より高い温度とすることで、耐炎磁推 中の溶媒・姆発成分の没存量を前記した10%以下にすることができる。 [0082]
- ると脱くなる傾向にある。また、かかる厚みは用途によって適宜好ましい写みを選ぶこ 次に、本発明のシート状の耐炎成形品を説明する。ここでいうシート状とは、薄地の フィルムも含む概念である。その厚みは特に限定されないが5mm以下が免ましく、よ)好宝しくは2mm以下、更に好宝しくは1mm以下である。かかる厚みが5mmを超え とかできるが、一般工業用品として使用する場合にはO.5mm程度に薄ければ十分 な場合が多い。 [0083]
- [0084] また、シート状の耐炎成形品の比重の舟をしい、範囲は1,1~1.6である。比重が1 1未満であるとクラックが発生しやすい場合があり、1.6を超えると低伸度の場合が
- **爾発成分含有量は少なければ、少ないほど好ましく、5重量%以下がより母ましく、3** また、シート状の耐炎成形品の開発成分含有量の好ましい範囲は10重量%以下 国量%以下がさらに分ましく、理想的には0であるが、1国量%程度含まれていても である。かから揮発成分含有量が10重量%を超えると耐炎性を損なう場合がある。 実用上問題ない場合が多い。 [0085]
- した本発明の耐炎がリマー含有辞液をキャスト製膜比にてジート化する方法が挙げら れる。均一にキャストした後、恒温乾燥機中で乾燥し、場合によって木格等の裕中で 次に、本発明のシート状の耐炎成形品の製造方法の例を説明する。例えば、前記 ゲル化させることしてきる。また、直接軽固裕中で形態を固定することも可能である。 [9800]
 - 8状とすることができる。例えば、球に代表される粒子状、膵板に代表される板状、棒 本発用の耐炎成形品は上記した繊維状、シート状の他に、様々な平面または立体 こ代表される円柱状、その他不定形等である。 [0087]
- で用いられる成形方法、例えば、射出成形、押出成形、圧縮成形などを用いることが から成形品の製造方法の例を説明する。熱可塑性樹脂や熟硬化性樹脂が成形 [0088]

PCT/JP2005/002564

できる。またキャスト成形法を応用することも可能である。キャスト成形は多様化形状を付与できる点で好ましい。具体的には前記した本発明の耐炎ポリマー含有溶液を好みの形状の型に入れ、例えば恒温乾燥機中である程度乾燥させる。さらに、流動しなくなる直前に押さえ型を用いて最終的な形状に固定する

この場合、用いる耐炎ボリマー含有溶液は前配したものであれば特に限定されないが、耐炎ボリマー遺食が5~50重量%のものが硫動性の点で好ましく用いられる。また、50℃における粘度が10~150Pa・3のものが硫動性の点で好ましい。

- [0089] 上記した各国耐炎成形品をさらに炭化することで炭素成形品を得ることができる。本発明の炭素成形品は、繊維状の炭素成形品(炭素機制、シート状の炭素成形品(炭素ンート)、その他の形状の炭素成形品を挙げることができる。ここでいう炭素成形品とは炭素含有量が80重量%以上のものをいい、より好ましくは30重量%以上のものをいい、より好ましくは30重量%以上のものをいい。
- [0090] さらに炭素成形品の広角X線で削定した結晶サイズLc(オングストローム)が30以下であり、かつ窒素含有率N(重量%)の関係は、N≥0.04(Lc-30)⁷2 +0.5であることが好ましい。 紋範囲にすることで結晶性が高いため高物性を維持しながら、窒素量も多いため炭素成形品の収率が向上し、コスト面から好ましい。 ここで窒素含有 は元素分析 装置を用いることで商定できる。一般に炭素成形品の結晶サイズを上げようとすると熱分解のため窒素含有量は下がってしまうが、これらの範囲の炭素皮形品は本発明のアミンで変性された耐炎がリマーを原料とした耐炎成形品を炭化することで容易に形成しうる。
- [0091] 本発明の機准状の炭素成形品は、強度として100MPa以上、200MPa以上、300 MPa以上であることが好ましく、また強度の上のほうとしては10000MPa以下、800 OMPa以下、6000MPa以下の順に適当である。強度が低すぎると補強機能として使用できない場合がある。強度は高ければ高いほど好ましいが、1000MPaおれば本発明の目的として十分なことが多い。
- [0092] また、本発明の維維状の炭素成形品は、概整直径が1mm-7×10⁸nmが好ましく(10~5×10⁸nmがより好ましく、50~10⁸nmがさらに好ましい。かかる機能直径が10~5×10⁸nmを超えるとかえって欠値が1nm未満では機雄が折れやすい場合があり、7×10⁸nmを超えるとかえって欠値が

発生しやすい・傾向にある。また、本発明の機能状炭素成形品は、比重が1.3~2.4 が母ましく、1.6~2.1がより好ましく、1.6~1.75が特に母ましい。1.3未満だと 機能が行わやすい場合があり、2.4を超えるとかえって欠陥が発生しやすい傾向に ある。比重は液浸債法や浮沈法によって関定できる。ここで機能状炭素成形品は中空部を含む中空炭素機能であってもよい。この場合、中空師は連続であっても非違 続であってもよい。

- [0093] 機組状の炭素成形品を得る具体的な方法としては、前記本発明の繊維状面炎成形品(耐炎繊維)を、不活性雰囲気中最高温度を300℃以上、2000℃未満の箱囲の温度で処理することによって得られる。より好ましくは、最高温度の下のほうとしては、800℃以上、1000℃以上、1200℃以上の順に好ましく、最高温度の上のほうとしては、1800℃以下も使用できる。
- [0094] すた、かかる炭素繊維を、さらに不活性雰囲気中、2000~3000℃で加熱することによって黒角爆雑とすることもできる。
- [0095] 得られた炭素繊維、風鉛機様はその要面改質のため、電解処理することができる。 電解処理に用いる電解液には、硫酸、角酸、塩酸等の酸性溶液や、水酸化ナトリケム、水酸化カリウム、テトラエチルアンモニウムヒドロキシドといったアルカリ又はそれらの塩を水溶液として使用することができる。ここで、電解処理に要する電気量は、適用する炭素機健、黒鉛繊維により適宜窒烬することができる。
- [0096] かかる電解処理により、得られる複合材料において炭素機維材料、品的繊維材料とマトリックスとの接着性が適正化でき、接着が強すぎることによる複合材料のブリトルな破壊や、繊維方向の引張強度が低下する問題や、繊維方向における引張強度は高い心のの、初脂との接着性に劣り、非繊維方向における強度特性が発現しないといった問題が解消され、得られる複合材料において、繊維方向と非線維方向の両方向にバランスのとれた強度特性が発現されるようになる。
- [0097] この後、得られる炭素鐵綿材料に集束性を付与するため、サイジング処理をすることもできる。サイジング剤には、使用する樹脂の種類広じて、樹脂との相溶性の良いサイジング剤を適宜溶択することができる。
- [6098] 本発明のシート状の炭素成形品は炭素含有量が80重量%以上が好ましく、90

2

PCT/JP2005/002564

重量%以上がより好ましい。また、厚みは好ましくは5mm以下、より好ましくは 2mm以下、更に分ましくは 1mm以下のものである。シート厚みは用途によって適宜遂択でき、いわゆるフィルムと称されるような0.01~2mm程度の厚みのものであってもよい

- [0099] また、シート状の炭素成形品は、前記した本発明のシート状の耐炎成形品を炭化することによって得ることができる。具体的には不居性雰囲気中、300℃以上、2000でよりでませんは、最高温度の下のほうとしては、800℃以上、1000℃以上、1200℃以上の順に好ましく、最高温度の上のほうとしては、1800℃以下も使用できる。
- [0100] また、かかるシート状の炭素成形品を、さらに不活性雰囲気中、2000~3000℃で加熱することによってシート状の黒鉛成形品とすることもできる。
- [0101] また本発明の耐炎ボリマー含有溶液は、基板に対するコーティング等も応用できる 。ガラス基板や金属基板の表面にコーティングすることによって耐炎性の付与や前記 した耐炎機能と同様に炭化することによって炭素特性を付与することもできる。
- [0102] 以上のように、本発明の耐炎ポリマーから耐炎成形品を経由して炭素成形品に転換する製造法について記載したが、耐炎成形品を得る工程と炭素成形品を得る工程はそれをれる立て行うこともできるし、連続的に直結して一つの工程として製造することもできる。
- [0103] 具体的に耐炎ボリマーから耐炎機維を経由して炭素機能を得る場合には、耐炎ボリマー含有溶液を紡糸し耐炎機雄とした後に炭化まで巻き取り工程を入れることなく 運焼的に行い、さらに表面処理およびサイジング剤付与工程を含め連続した一つの プロセスとして製造することができる。
- [0104] 低コスト化の観点から、耐炎ポリマーから炭素成形品まで一つのプロセスで連続的に製造する方が併ましい。

実施例

- [0105] 及に実施例により本Յ明をより具体的に説明する。なお実施例では、各物性値または4件性は以下の方法により測定した。
- [0106] <匝校ポリマー合有路液の磁度>

耐炎ボリマー含有溶液約15mgを構存し、熱度量天存装度(降休TG装置)を用いて、25℃より20℃/分で300℃まで加熱した時点での残存固形分を耐炎ボリマー量として開定し、かかる耐炎ボリマー量を耐炎ボリマー含有溶液量で除して百分率で耐炎ボリマー強度(重盘%)を求めた。なお、熱重量天存装置としてはセイコーインスツルメンツ(株)製 TG-DTA2000SAを用いた。

- [0107] また、水中にて完全に疑固する耐炎がリマーの場合は耐炎ボリマー含有溶液5gを90℃に加熱した水1Lで30分処理を3回繰り返し、固形成分だけを集め120℃で1時間乾燥し耐炎ボリマーを分離した。その重さを測定し、かかる耐炎ボリマー金を耐炎ポリマー含有容液量で除して百分率で耐炎ボリマー設度(%)を束めた。
- [0108] <耐炎ポリマー含有溶液の粘度>

ソリキッドメータ(レオロジ社型)のブレートーブレート型レオメーターを用いて、条件として周放数の. 1Hz、振幅1. で刷定した。剛定遺費は25℃~150℃まで測定し、50℃の値を代表値とした。

[0109] <耐炎ボリマーおよび耐炎ボリマー名有容液のNMR関定>

耐炎ポツマーの固体状での核磁気共鳴スペクトッは類別周波数75.2MH2.親別 幅30kHz、試料回転速度10kHzで閉定した。なお、核磁気共鳴装置としてはケミマ グネチックス社製CMX-300を用いた。

- [0110] 耐炎ボリマー含有溶液の核斑気共鳴スペクトルを、阅定核周波数67:9MHz、スペクトル億15015kHz、飲料回飯数15Hz、室温で既知である溶媒のスペクトルを内部環準として測定した。なお、核磁気共鳴装置としては日本電子株式会社製GX-270を用いた。
- [0111] < 座 後 和 の 即 信 出 入 、
- A. 不依形ポリマー

JIS 2 2150(1966)の海い材料の防炎就像方法(45°メッケルパーナー法)に 準拠した方法であるが、条件を選定し各試料の耐炎性を評価した。不定形のポリマーの場合は粉砕して20μm程度の粒子とし、加圧成形機(圧力10MPa)を用いて 直径20mm、厚さ1mmの円盤状ディスクを作成し乾料とした。このディスクを、燃焼 試験箱に設置した45°に原給した試験片支持かく内にセットし、高さ160mm、内径

20mmのシッケルバーナーの火で10秒加熱し、残炎時間と燃焼後炭化物として残存 含む全面積を測定し割定前の70%以上現存すれば耐炎性能が「優秀」と評価した。 するかどうか評価した。残後時間、すなわち加慰終了から試料が後を上げて燃え続 ける時間が短い方が優れているしのであるが、試料の形状を保持したまき炭化物を 40~70%以上残存すれば「良好」、40%未満の場合は「不良」と判定した。

一の評価と同様に、同様メッケルバーナーの炎で残炎時間および炭化是を求めその 時間10秒以下、15cm以下)、不良(段炎時間10秒を越える、15cmを越える炭化是 值から耐炎性を評価した。 耐炎性が優秀(残炎時間が10秒以下、炭化長5cm以下) 、あるv13研炎性良好(残炎時間10秒以下、炭化長10cm以下)、耐炎性あり(残炎 機能の場合は合糸による1500本のフィラメントで試料長を30cmとし、耐炎ポリマ の耐炎性とした。

C. シート、 長歩唱

シート・成形品の場合、試料是30cm、個1cmに切断し耐炎機能と同様に評価した

<耐炎繊維、炭素繊維の単繊維引張強度> [0112]

のある紙片に5mm幅位に25mmの長さの単繊維を1本ずつ試料長が約20mmとな みに取り付け、上部のつかみの近くで紙片を切断し、試料長20mm、引張速度20m るよう両端を接着剤で綴く張った状態で固着した。 践粋を単繊維引張試験器のつか いずれも、JIS L1015(1981)に従って引張財政を行った。表面が滑らかで光沢 m/分で砌定した。 側定数はn=50とし、平均値を引張強度とした。

<証炎フィケム、収察フィルムの破形強度>

ンストロン5582型材料試験機を用い、サンブルは長さを100mmを超える寸法、幅1 対験機を用いて25℃、65%RH雰囲気で測定した。なお、万能引張射數機としてイ Omnの短冊状に切り出した。 初期引張りティック問距離は100mmとし、引張り速度 フィルムの引張強度は、JIS K7127(1999)に規定された方法により、万能引張

PCT/JP2005/002564

7

WO 2005/050418

<耐炎成形品、炭素成形品の比重測定>

電子天秤を付属した被浸法による自動比重測定装置を自作し、具体的に耐炎成 い、この中に試料を投入し測定した。なお、予め投入前にエタノールまたはジクロロ ペンゼンを用い別浴で試料を十分語らし、泡抜き操作を実施した。

く炭紫成形品の結晶サイズ部だ>

炭素機能の場合、試さ4cmに切断し、金型とコロジオンのアルコール溶液を用いて 因め角柱を作り別定は料とした。理学電気社((株))製広角X級回折装置を用い、X

維維以外について心同様に適当な大きさに切断後には材を作成し、結晶サイズを 拠定した。 [0113]

く炭素成形品の路茶含有量>

柳本製作所製作所製作所製CHNコーダーMT-3型装置を用い、試料分解炉950℃、酸 化炉850℃、還元炉550℃の条件で試料を散化分解し測定した。

(実施例1)

アクリロニトリル99、5モル%とイタコン酸0、5モル%から水系スラリー重合法で得ら 環化反広やその他の化学反応が進行しオンンジ色に変色した。20分程度で熔液化 母部を存置し、フラスコ中に投入し、提件し、160℃に加熱した。内容物は、除々に れたポリアクリロニトリル系共重合体の微粒子20重量的、モノエタノールアミン74重 し、そのままさらに10分散拌した。

- から黒色に変色し、そのまま160℃で30分間脱枠を飽け反応を終了させた後に冷却 媒・拇路成分を除去し耐炎ポリマーを得た。この耐炎ポリマーの耐炎性を前記した方 その後、オルトニトロトルエン6重量的を核加すると、酸化反応により辞談は開視色 法に従ってディスク試料で評価したところ、残炎時間8秒と短く、形状は全面積の80 して耐炎ポリマー含有辞酸を得た。該耐炎ポリマー含有溶液を300℃で処理し、溶 %が歧化物を含む形で残存し、耐炎性が優秀であることがわかった。 [0114]
- 該耐炎ボリマー含有溶液の粘度は25℃で1000Pa・s、50℃では150Pa・sであっ [0115]

ង

PCT/JP2005/002564

- [0116] また、阪耐炎ボリャー含有溶液を13C-NMRで熔垢したところ、溶媒であるモノエクノールアミン以外に0-トンレイジンを4億還%を含む溶液であることがわかった。160-180ppmには明確に前駆体ポリャーであるボリアグリロニトリルや溶媒類に認められない。雨炎ポリァーの化学構造に由来するピークが存在した。
- [0117] 政耐炎がリマー含有溶液中の耐炎がリマーの溶度を前記した方法により別定したところ40重量%であった。すなわち、ポリアクリロニドル系ボリマー遺度20重量%であったものが、溶媒であるモ/エタノールアミンによって変性され、耐炎ボリマー磁度40重量%となり前駆体式リマーの2倍に増量していた。

[0118] (実施例2)

実施例1の耐炎ポリマー含有溶液を図1で示す乾式紡糸装置で繊維化した。具体的には、耐炎ポリマー含有溶液を図1で示す乾式紡糸装置で繊維化した。具体的には、耐炎ポリマー含有溶液を、耐炎ポリマー流路1を通じ、さらに紡糸~が2にの、15mmの孔径を3ホール有する日金から加熱窒素により雰囲気を300℃に保持した勘糸筒3に出口、溶媒を気化させた。なお紡糸筒3には加熱窒素が施出、減入している加熱窒素排出口を有しており、これら出入口を通じて加熱窒素が施出、減入している。得られた繊維状耐炎成型品6を100m/分のローラー速度で巻取ローラー7に一旦巻き取った、巻取ローラを取り外し、さらにオーブン中300℃で5分定長熱処理し段存する開発成分を除去し耐炎機維を得た。なお図1では、内部を説明する目的で、紡糸筒3は一部切除して示してある。

- [0119] 得られた耐炎機器の単機能機度は2.0dtex、強度は2.0g/dtex、伸度は20%であり、耐炎性を単繊維で評価したところ、燃焼することなく赤熱し、炭化長2cmと優秀な耐炎性を有していることがわかった。

[0121] (実施例3)

実施例1の耐炎がリマー含有辞液をキャスト製膜法にてフィルム化した。具体的には以下の手順である。まず、耐炎ポリマー含有溶液をガラス板状に均一な厚みとなるようキャストした。それを恒温乾燥機中100℃で5分乾燥し、得られたポリマーを一旦

- ガラス板から別解させた。その後、金枠に固定し300℃で5分、空気界囲気で処理することで余分な溶媒・揮発成分を除去し耐炎フィルムを得た。
- [0122] この耐炎フィルムの最終厚みを接触式厚み計で測定したところの. 03mmの厚みを有することがわかった。得られた耐炎フィルムの磁断強度は180MPa、伸度は18%ったった。
- [0123] この函炎フィルムの団炎性を上述の方法で評価したところ、一旦わずかに着水するものの、燃焼は推続せず、火は消え炭化是2cmでその形態を保険したので、耐炎性が優秀であることがわかった。
- [0124] さらに、この団炎フィルムを登集界団気中300~800℃で予備炭化し、氷いで窒素野団気中、1400℃で炭化処理することで炭界フィルムが得られた。
- [0125] 得られた炭紫フィルムの破断強度は1200MPa、伸度は1.5%であった。
- [0126] (奥施例4)

実塩例1の耐炎ポリマー含有溶液をステンレス板の表面にコーティングし、100℃のオープン中へ入れ5分間溶媒・揮発成分を除主し、さらに300℃で5分間残存している溶媒・揮発成分を除去させ厚さ10μmの表面コーティング膜を固定した。

- [0127] この成形品の耐炎性を実施例3と同じ方法で評価したところ、着火せず炭化長2cmと耐炎性が優秀であることがわかった。
- [0128] さらに、不居性雰囲気中、300~800℃で予備炭化し、枚いで不活性雰囲気中、900℃で炭化処理し炭素を主成分とする表面コーティング膜を有するステンレス板が得られた。

[0129] (実施例5)

アクリロニトリル99、5モル%とイタコン酸0、5モル%から得られた共重合繊維(単繊 雄椒度0、9dtex、フィラメント数3000本)を240℃で100分間空気酸化した。得られ た繊維の耐炎性を実施例3と同じ方法で評価したところ、着水せず炭化長2cmと優 秀な耐炎性を有する機雄となっていることがわかった。越耐炎繊維20重量的にトリェ チレンテトラミン80重量部を溶媒としてフラスコ中に投入し、脱件下加熱環流すること 2時間で耐炎ポリマー含有溶液を得た。 [0130] 微量の不溶成分を加熱ろ過によって除去した後、実施例3と同様な方法で耐炎フィ

νム製作した。得られた耐炎フィルムの耐炎性は炭化長3cmと優秀であった。

(実施例6) [0131]

アグリロニトリル100重量節、イタコン酸0.6重量節、ジメケルスルホキンド371重量 %からなるポリアクリロニトリル共重合体(PAN)を含む溶液を調製した。、 系全体をポ ンプを用いて排気により30hPaまでは圧することで脱モノマーした後に160℃に加温 LDMSOとモノエタノールアミン(MEA)を加え60分間均一な状態で反応させた。さ らにオルトニトロトレエン(ONT)を加え160℃で120分間反応させ、 黒色の耐炎ポリ 的、アンピスインブチロニトリルO.4重量部、オクチルメルカブタン1重量部を反応容 器に仕込み、窒素置換後に65℃で5時間、75℃で7時間加熱し重合し、ジメチルス ルホキンド(DMSO)を溶媒とするアクリロニトリル99. 5モル%とイタコン酸0, 5モル マー含有溶液を得た、この際の仕込み重量比はPAN/DMSO/MEA/ONT= 12/77/8/3であった。

- 冷却して得た耐炎ポリマー含有溶液の粘度は25℃で300Pa・s、50℃では100Pa らであった。 [0132]
- ークが存在し、分子運動性が低い部分を測定しているCPMAS法のスペクトルはアミ 20℃で乾燥させ耐炎ポリマーを単館した。固体状態で13C-NMR解析をDDMA のスペクトッである。また図2のBが実施例5で得られたアミン変性していない耐炎機 いるDDMAS法では特に明瞭に40~50ppmおよび58~68ppmにアミン変性剤と また、該耐炎ポリマーを温水中に投入し、疑固したポリマーをろ過によって分離し、 **標のスペクトルである。図2のA−1およびA−2のケミカルシフト160~180ppmには** 竹野体ボリマーであるボリアクリロニトリルト語められない耐炎ボリマーに由来するピ して用いたMEAの化学結合ピークが認められ、MEAが耐炎ポリマーを化学変性し S柱およびCPMAS柱で行った。図2のA-1がDDMAS法、A-2がCPMAS法で ン変性してない耐炎機准と類似している。また、分子運動性の高い部分を測定して ポリマー骨格に取り込まれていることがわかる。 [0133]
- 核耐炎がリマー含有格液中の耐炎がリマーの徴度を前記した方法により彻定したと ころ18. 5重量%であった。 すなわち、 耐炎ポリマーはモノエタノールアミン等によっ て変性されポリアクリロニトリル系ポリマー酸度12算量%であったものが、耐炎ポリマ (0134)

PCT/JP2005/002%4

88

WO 2005/080448

- 過度18.5 塩量%となり前駆体ボリマーの1.54倍に増盘していた。
- ほとんど100%円盤状のディスク形状を保持しており、耐炎性が優秀であることがわ 紋耐炎ボリマーの耐炎性を実施例1と同様に評価したところ、残炎時間は8秒と短く かった。 [0135]

(実施例7) [0136]

奥苅例6の耐炎ポリマー含有溶液を湿式紡糸装置で機器化した。具体的には0.0 3mmの孔径を100ホール有する口金から20℃の水浴中に吐出し、溶媒類を水に躍 油剤を付与した後に180℃のホットロールを用い加熱乾燥し、さらに300℃で1.8倍 **與した後に10m/分のローラー速度でローラーを通しさらに铣停し、アミングリコーン** に延伸と同時に熱処理して耐炎機能を得た。

- ?あり、耐炎性を評価したところ、燃焼することなく赤粉し、炭化長1cmと優秀な耐炎 得られた耐炎繊維の単繊維機度は3.0dtex、強度は2.5g/dtex、伸度は18% 生を有していることがわれった。 (0137)
- さらに、耐炎ボリマーから得られた耐炎機能を窒素雰囲気中、300~800℃で予備 **炭化し、次いで窒素雰囲気中、1400℃で炭化処理した。得られた炭素繊維の強度** は1800MPa、彈性率は200GPa、比重は1.54であった。 [0138]
- ズを有し、元来分析から求めたN含有量は8%と多いことがわかった。N≥0.04(Lc また得られた炭素繊維を広角X線で別定したところ25オングストロームの結晶サイ -30) 2 +0.5の関係式を描たす。 [0139]

(実施例8) [0140]

トリハーの、4角量部、オクチルメルカプタン1、6角量的を反応容器に仕込み、窒素置換 容媒とする実質的にアクリロニトリル100%であるポリアクリロニトリル(ホモPAN)を含 エタノールアミン(MEA)を加え60分間均一反応させ耐淡ポリマー含有溶液を得た。 この際の仕込み重量比はホモPAN/DMSO/MEA/ONT=10/16/8/6で アクリロニトリル100重量的、シメチルスルホキシド371重量的、アンピスインブチロニ 後に65℃で5時間、75℃で7時間加熱し塩合し、ジメチルスルホキシド(DMSO)を 砂溶液を飼製し、脱モノマーした。さらにDMSOとONTを加え150℃に加温しモノ

8

PCT/JP2005/002564

83

- [0141] 冷却して得た耐炎ポリマー含有溶液の粘度は25℃で50Pa・s、50℃では30Pa・sであった。
- [0142] また、鞣耐炎ポリマーを温水中に投入し、経固したポリマーをろ過によって分離し、120℃で乾燥させ耐炎ポリマーを単館した。13C-NMRで解析したところ、160-180pmには明確に前駆体ポリマーであるポリアクリロニドリルや溶媒、変性剤に認められない、耐炎ポリマーに由来するピークが存在した。
- [0143] 政団炎ボリマー含有容液中の耐炎ボリマーの發度を前記した方法により測定したところ13重量%であった。すなわち、耐炎ボリマーはモノエダノールアミン等によって変性されボリアクリロニドリル系ポリマー發度10重量%であったものが、耐炎ボリマー遺度13重量%となり前段体ボリマーの1、3倍に増盘していた。
- [0145] (実施例9)

実施例8の耐炎ポリマー含有溶液を湿式紡糸装置で繊維化した。具体的には0.08mmの孔径を100ホール有する口金から20℃のDMSO20重量%を含む水浴中に吐出し、溶媒類を水に置換した後に10m/分のローラー速度でローラーを通しさらに洗浄し、180℃のホットロールを用い加熱乾燥し、さらに300℃で1.5倍に延伸と同時に熟処理して耐炎機能を得た。

- [0146] 得られた耐炎機能の単機能機度は1.6dtex、強度は2.8g/dtex、伸度は17%であり、耐炎性を単繊維で評価したところ、燃焼することなべ赤熱し、炭化長1cmと優秀な耐炎性を有していることがわかった。
- [0148] また得られた炭素繊維の結晶サイズは24オングストロームであり、窒素含有量は7.8重量%であり高い結晶サイズと窒素含有量を維持していた。N≥0.04(Lc-30).2 +0.5の関係式を満たす。
- [0149] (比較例1)

溶媒を硝酸に変えた以外、実施5と同様に耐炎ボリマー含有溶液を得ようとした。 温度を 50~300℃の範囲で変更してみたが、耐炎繊維を十分溶解することができ ず耐炎ボリマー含有溶液を得ることができなかった。

産業上の利用可能性

- [0150] 本発明の耐炎ポリマーは耐炎機準に成形することで防炎機権製品として広く利用することができる。また、耐炎機維を炭化することで炭素機権とし、複合材料の植強機維として広く利用できる。
- [0151] また、耐炎ボリマー溶液は機造以外にシートや成形品等の任意の形状にも成形できるため耐炎性を必要とするあらゆる用途で使用可能となる。また、耐炎成形品を炭素成形品にすることも容易であるため、電気・電子卸品等にし有用となる。

5

WO 2005/080448

ਖ਼

踏水の範囲

- [1] アミン系化合物で変性されてなる耐炎ポリマー。
- [2] 耐炎ポリマーの前駆体がアクリロニトリル系ポリマーである簡末項1配載の耐炎ポリマ
- [3] 耐後ポリマーおよび極性有機熔煤を含む耐炎ポリマー含有熔板。
- [4] 極性有機溶媒がアミン系有機溶媒である請求項3記載の研炎ボリマー含有溶液。
- (5) アミン系有機路媒が2以上の官能甚を有するアミン系化合物である請求項3の耐炎 ポリマー含有溶液。
- [6] 耐炎がリマーがアミン系化合物で変性されているものである請求項3から5いずれかに記載の耐炎ポリマー合有辞版。
- [7] 前記耐炎ボリマーがアクリロニトリル系ボリマーを前題体として得られたものである錯束項3~6のいすとかに記載の耐炎ボリマー含有降低。
- [8] 下記式で求められる耐炎ボリマーの盗度が2~70重量%である請求項3~ルッずれかに記載の耐炎ボリマー含有格能。

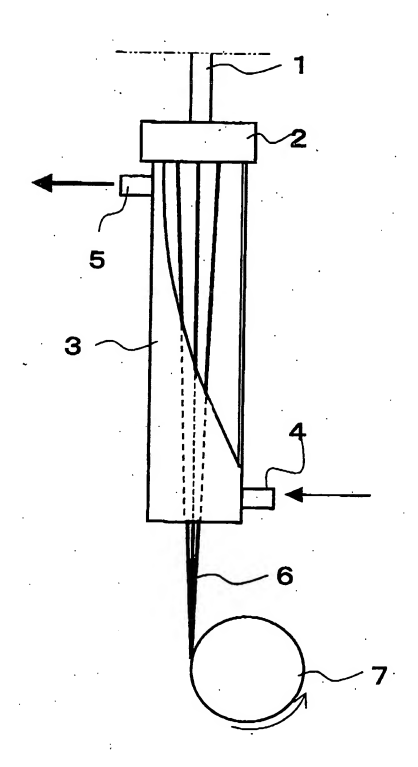
団炎ボリマー遠度(賃盘%)=100×団炎ボリマー重量(g)/団炎ボリマー含有溶液 重量(g)

耐炎ポリマー重量:耐炎ポリマー含有溶液を窒痹中、50℃/分で300℃まで昇温した際に、残存する固形成分の重量。

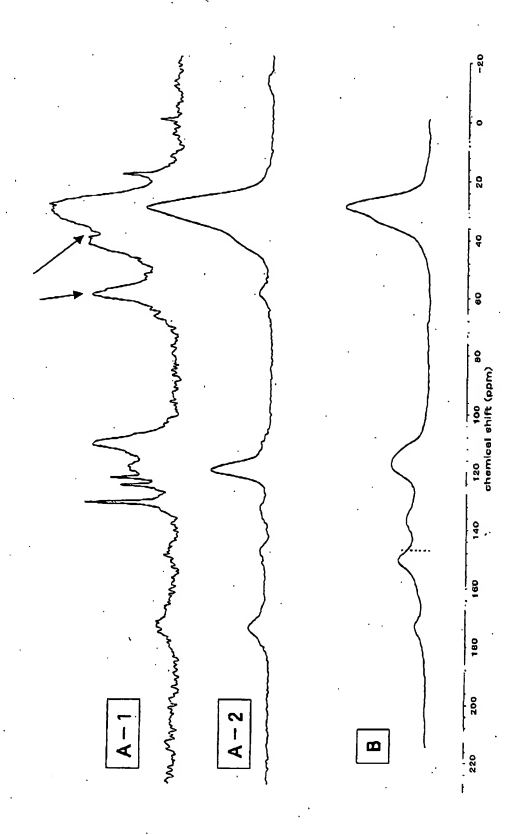
- [9] 耐炎ポリマーの前駆体をアミン系有機溶媒中、またはアミン系化合物を含有する極性有機溶媒中で耐炎化することを特徴とする耐炎ポリマーおよび極性有機溶媒を含む耐炎ポリマー含有溶液の製造方法。
- [10] 耐炎ポリマーをアミン系有機溶媒に、あるいはアミン系化合物を含有する極性有機溶 媒に溶解することを特徴とする耐炎ポリマーおよび極性有機溶媒を含む耐炎ポリマー含有溶液の製造方法。
- [11] アシン系化合物で変性された耐炎ポリマーにより一部または全部が構成されてなる耐、なみ形は
- [12] 機准状である情求項11記載の耐炎成形品。
- [13] シート状であって、かつ厚みが5mロ以下である諸本項11記載の耐炎成形品。

- [14] アシン系化合物で変性された耐炎ボリマーを炭化してなる炭素成分により一部または全部が構成されてなる炭素成形品。
- [15] 繊維状である静水項14記載の炭素成形品。
- [16] シート状であって、かつ厚みが5mm以下である請求項14記載の炭素成形品。
- [17] 請求項14~16のいずれかに記載の炭素成形品であって、広角X投で測定した結晶サイズLc(オングストローム)が30以下であり、かつ、Lcと窓素含有量N(重量%)が、N≥0.04(Lc-30)、2 +0.5 の関係を満足する炭素成形品。
- [18] 請求項3~8のいずれかに記載の耐炎ボリマー含有溶液を賦形する賦形工程と、前記工程の後に溶媒を除去する除去工程とを含む、耐炎成形品の製造方法。
- [19] 前記域形工程が、シート状に成形する工程である、請求項18記載の耐炎成形品の製造方法。
- [20] 前記成形工程が、機様状に破形する工窟である、情水項18記録の耐炎成形品の設造方法。
- [21] 請求項11~13のいずれかに記載の耐炎成形品を設化することを特徴とする炭森成形品の製造方法。
- [22] 精状項18~20のいずわかに配載の方法により得られた前淡成形品を贷化することを特徴とする炭素成形品の製造方法。

[図1]



[図2]



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2005/002564

A. CLASSIFI	CATION OF SUBJECT MATTER	1, 500,	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
Int.Cl	7 C08F8/32, C01B31/02, D01F6/1	8, 9/22, 11/06, 11/14	
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC			
B. FIELDS SI	EARCHED		
Minimum docu	mentation searched (classification system followed by c C08F8/00-8/50, C01B31/00-31/	classification symbols)	22/14
1110.01	COSFS/00-8/30, COIB31/00-31/	02, D01F6/00~6/56, 9/00	-11/16
	•		•
Documentation	searched other than minimum documentation to the ext	ent that such documents are included in the	fields searched
Jitsuyo Shinan Koho 1922-1996 Jitsuyo Shinan Toroku Koho 1996-2005 Kokai Jitsuyo Shinan Koho 1971-2005 Toroku Jitsuyo Shinan Koho 1994-2005			
Electronic data l	oase consulted during the international search (name of	data base and, where practicable, search te	rms used)
		•	•
	VTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where a		Relevant to claim No.
^	JP 2004-3043 A (Toray Indust 08 January, 2004 (08.01.04),	ries, Inc.),	1-22
•	Full text		
	(Family: none)		
×	JP 52-63428 A (Mitsubishi Ra	yon Co., Ltd.),	1,2,11-22
	25 May, 1977 (25.05.77),	• ' '	
	Full text (Family: none)	·	
	(ramily, hone)	•	_
x	JP 52-59799 A (Mitsubishi Ra	yon Co., Ltd.),	1,2,11-22
•	17 May, 1977 (17.05.77), Full text		
	(Family: none)		
	,		
	· .	·	•
	•		
X Further do	cuments are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
	sories of cited documents:	"T later document published after the inter	national filing date or priority
"A" document de	chaing the general state of the art which is not considered cular relevance	date and not in conflier with the applical the principle or theory underlying the in	tion but cited to understand vention
"E" earlier applie	cation or patent but published on or after the international	"X" document of panicular relevance; the cl considered novel or cannot be considered	aimed invention cannot be
"L" document w	hich may throw doubts on priority claim(s) or which is	steb mucu the document is taken alone	
special renso	blish the publication date of another citation or other n (as specified)	Y document of particular relevance; the electric considered to involve an inventive st	aimed invention cannot be
	ferring to an oral disclosure, use, exhibition or other means	combined with one or more other such a being obvious to a person skilled in the	locuments, such combination
priority date	blished prior to the international filing date but later than the claimed	*& document member of the same patent fa	
Date of the actual	te of the actual completion of the international search 10 May, 2005 (10.05.05) Date of mailing of the international search report 24 May, 2005 (24.05.05)		
TO May,	2005 (10.05.05)	24 May, 2005 (24.05	. 05)
Name and mailin	g address of the ISA/	Authorized officer	•
	se Patent Office		
Facsimile No.	•	Telephone No.	
	() (second sheet) (January 2004)		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2005/002564

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No
X	JP 49-54631 A (Mitsubishi Rayon Co., Ltd.), 28 May, 1974 (28.05.74), Full text (Family: none)	1,2,11-22
x	JP 49-41698 A (Mitsubishi Rayon Co., Ltd.), 19 April, 1974 (19.04.74), Full text (Family: none)	1,2,11-22
х	JP 48-45697 A (Mitsubishi Rayon Co., Ltd.), 29 June, 1973 (29.06.73), Full text & US 3900285 A	1,2,11-22
·		·
	,	
		,

発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int.Cl.7 CO8F8/32, CO1B31/02, D01F6/18, 9/22, 11/06, 11/14

調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int.Cl.7 COSF8/00-8/50, CO1B31/00-31/02, DO1F6/00-6/56, 9/00-11/16

及小限资料以外の资料で調査を行った分野に含まれるもの

日本国與用新築公報

1922-1996年

日本国公阴実用新案公報.

1971-2005年

日本国实用新案登録公報

1996-2005年

日本国登録吳用新案公報

1994-2005年

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

引用文献の	DIM TOTAL TOTAL AND	関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
X	JP 2004-3043 A (東レ株式会社) 2004.01.08, 全文 (ファミリーなし)	1-22
X	JP 52-63428 A(三菱レイヨン株式会社)1977.05.25, 全文 (ファミリーなし)	1, 2, 11-22
X .	JP 52-59799 A(三菱レイヨン株式会社)1977.05.17, 全文 (ファミリーなし)	1, 2, 11-22
X	JP 49-54631 A(三愛レイヨン株式会社)1974.05.28, 全文 (ファ ミリーなし)	1, 2, 11-22

ア C 棚の続きにも文献が列挙されている。

厂 パテントファミリーに関する別紙を参照。

* 引用文献のカテゴリー

- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑惑を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用す る文献(理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に含及する文献・
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「&」同一パテントファミリー文献

の日の後に公表された文献

- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 .の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの

国際調査を完了した日 10.05.2005	国際調査報告の発送日 24.5,20	05	
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP)	特許庁審査官(権限のある職員)	4 Ј	7107
郵便番号100-8915 東京都千代田区館が関三丁目4番3号	杉原 進 電話番号 03-3581-1101 内線	—	457

国際出版番号 PCT/JP2005/002564

x ·	関連すると認められる文献 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときだ JP 49-41698 A (三菱レイヨン株式会社) ミリーなし) JP 48-45697 A (三菱レイヨン株式会社) 3900285 A	1974.04.19, 全文 (ファ	関連する 請求の範囲の番号 1,2,11-22 1,2,11-22
x ·	JP 49-41698 A (三菱レイヨン株式会社) ミリーなし) JP 48-45697 A (三菱レイヨン株式会社)	1974.04.19, 全文 (ファ	1, 2, 11-22
1	JP 48-45697 A (三菱レイョン株式会社)	1973.06.29, 全文 & US	1, 2, 11–22
	•	·	
. 1		:	·
	,		
	·		
	·		
		·	
	:		
			·

様式PCT/ISA/210 (第2ページの統令) (2004年1月)

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record.

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
П отнер.

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.